



POKYNY ACVIM (American College of Veterinary Internal Medicine) pre liečbu myxomatózne degenerácie chlopní (MVD).

Trieda	Kritériá	Liečba
A	Riziko ochorenia srdca. Identifikujte pacientov so zvýšeným rizikom rozvoja ochorenia srdca (napr. kvôli genetickej predispozícii), zatiaľ bez štruktúrálnej srdcovej choroby.	Nie je. Psy s geneticou predispozíciou je potrebné každoročne vyšetriť.
B	Ochorenie srdca. Identifikuje pacientov so srdcovým šelestom, ktorí nemajú žiadne príznaky srdcového zlyhania.	
B1	Asymptomatickí pacienti bez RTG alebo EKG dôkazov. Zväčšenie ľavej srdcovej komory.	Nie je. Psy s geneticými predispozíciami by mali byť vyšetrené každý rok.
B2	Asymptomatickí pacienti s RTG alebo EKG dôkazmi. Zväčšenie ľavej srdcovej komory.	Nie je konsenzus / neliečiť podávaním ACE inhibítorov ani iných liekov*
C	Srdcové zlyhanie s evidentnými alebo aktuálnymi klinickými príznakmi.	
C1	Stabilizované srdcové zlyhanie. Klinické príznaky v minulosti, teraz neprítomné.	Furosemid + pimobendan + ACE
C2	Mierne/stredné srdcové zlyhanie. Prítomnosť klinických príznakov.	Furosemid + pimobendan + ACE
C3	Pokročilé srdcové zlyhanie. Prítomnosť klinických príznakov.	Furosemid + pimobendan + ACE
D	Srdcové zlyhanie, ktoré nereaguje na štandardnú liečbu srdcového zlyhania, alebo sa po podaní tejto liečby nelepšší (viď C).	

* Výskumy ukazujú, že včasná liečba pomocou ACE inhibítora nemá vplyv na inhibíciu prechodu ochorenia do srdcového zlyhania.

Ak je napríklad z finančných dôvodov nutné voliť medzi inhibítorom ACE a pimobendanom, dávame na základe výsledkov štúdie Quest prednosť pimobendanu. Táto štúdia pri psoch liečených benazeprilom a furosemidom preukázala medián prežitia 128 dní, zatiaľ čo pri psoch liečených pimobendanom a furosemidom to bolo 267 dní.¹

1 Effect of Pimobendan or Benazepril Hydrochloride on Survival Times in Dogs with Congestive Heart Failure Caused by Naturally Occurring Myxomatous Mitral Valve Disease: The Quest Study, J. Haggström et al., J Vet Inter Med 2008;22:1124-1135